



# भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण  
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (i)  
PART II—Section 3—Sub-section (i)

प्राधिकार से प्रकाशित  
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 330] नई दिल्ली, बुधवार, जून 15, 1988/ज्येष्ठ 25, 1910  
No. 330] NEW DELHI, WEDNESDAY, JUNE 15, 1988/JY AISTHA 25, 1910

इस भाग में भिन्न पृष्ठ संख्या दी जाती है जिससे कि यह अलग संकलन के रूप में  
रखा जा सके

Separate Paging is given to this Part in order that it may be filed as a  
separate compilation

स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय

अधिसूचना

नई दिल्ली, 15 जून, 1988

गो.का नि. 700(अ).—केंद्रीय सरकार का यह समाधान हो गया है कि आइसोटोप और प्रोड्यूसरों  
को उच्च मात्रा विनिर्माण के उपयोग से मनुष्यों के जालिम में पहुँचने की संभावना है और ऐसी विनिर्माण का  
कोई चिकित्सीय औचित्य नहीं है तथा लोकहित में ऐसा करना आवश्यक और समीचीन है;

अतः, अब, केंद्रीय सरकार, अधिधि और प्रमाणन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) की धारा  
26क द्वारा प्रदत्त शक्तियाँ का प्रयोग करते हुए, भारत सरकार के स्वास्थ्य और परिवार कल्याण

संज्ञान की अधिसूचना सं मा.का.नि. 578 (प्र), तारीख 23 जुलाई, 1983 का निम्नलिखित और संशोधन करती है, अर्थात्—

उक्त अधिसूचना में उपाध 26 और उक्त संशोधन प्रविष्टियों के पश्चात् निम्नलिखित क्रम संख्याक और प्रविष्टियां अन्तर्भावित की जाएगी, अर्थात्—

27. ब्राह्मट्रोजन और प्रोजेस्टिन (मौखिक गभ निरोधक से भिन्न) के संयोजन की नियत मात्रा, जिसमें प्रति टिकिया में ब्राह्मट्रोजन अन्तर्वस्तु 50 माइक्रोग्राम से अधिक (एथेनाइल एस्ट्राडियोल के समतुल्य) और प्रोजेस्टिन अन्तर्वस्तु 3 मि.ग्रा. से अधिक (नागविस्टिरेल एमिटेड के समतुल्य) हो।”।

[सं. एक्स 11018/1/88-डी एम एस और पी एक ए]

जे. बामुदेवन, सयुक्त सचिव

टिप्पण : भारत सरकार के स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय की अधिसूचना सं मा.का. नि. 578 (प्र), तारीख 23-7-1983 का भारत के राजपत्र, प्रकाशरण, भाग 2, खंड 3(i) में प्रकाशित निम्नलिखित अधिसूचनाओं द्वारा संशोधन किया गया, अर्थात्—

- (1) सा.का.नि. 49(प्र), तारीख 31-1-1984
- (2) सा.का.नि. 322(प्र), तारीख 3-5-1984
- (3) सा.का.नि. 863(प्र), तारीख 22-11-1985

## MINISTRY OF HEALTH & FAMILY WELFARE

### NOTIFICATION

New Delhi, the 15th June, 1988

G.S.R. 700(E).—Whereas the Central Government is satisfied that the use of high dose formulation of Oestrogen and Progesterone is likely to involve risk to human beings and such formulation have to therapeutic justification and it is necessary and expedient in the public interest so to do;

Now, therefore, in exercise of the powers conferred by section 26-A of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940), the Central Government hereby makes the following further amendment in the notification of the Government of India in the Ministry of Health and Family Welfare No. G.S.R. 578(E), dated the 23rd July, 1983, namely :—

In the Table appended to the said notification, after serial number 26 and the entries relating thereto the following serial number and entries shall be inserted namely :—

“27 Fixed dose combination of Oestrogen and Progestin (other than oral contraceptives) containing per tablet estrogen content of more than

50 mcg. (equivalent to Ethenyle Estradiol) and of progestin content of more than 3 mg (equivalent to Norethisterone Acetate).

[No. X-11018|1|88-DMS&PFA]

J. VASUDEVAN, Jt. Secy.

Note :—Government of India Ministry of Health and Family Welfare Notification No. G.S.R. 578(E), dated 23-7-1983 was amended by the following notification published in the Gazette of India Extraordinary, Part II Section 3(i) namely :—

1. G.S.R. 49(E), dated 31-1-1984
2. G.S.R. 322(E), dated 3-5-1984
3. G.S.R. 863(E), dated 22-11-1985

